

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

СЛУЖЕБЕН БЮЛЕТИН

Год. LV

Брой 3

май, 2009 г.

Съдържание

НАРЕДБА №1 от 13.01.2009 г. за изменение на Наредба №17 от 2006 г. за платените услуги, извършвани от националните центрове по проблемите на общественото здраве, поискани от физически или юридически лица (обн. ДВ, бр.60 от 2006 г.)	3
НАРЕДБА №2 от 02.02.2009 г. за изменение и допълнение на Наредба №18 от 20 юни 2005 г. за критериите, показателите и методиката за акредитация на лечебните заведения (обн. ДВ, бр.54 от 2005 г., изм. ДВ, бр. 67 от 2006 г., изм. ДВ, бр. 77 от 2008 г.)	5
НАРЕДБА №3 от 23.02.2009 г. за отмяна на наредби на министъра на здравеопазването	6
НАРЕДБА №4 от 04.03.2009 г. за условията и реда за предписване и отпускане на лекарствени продукти	8
ПРАВИЛНИК №2 от 17.03.2009 г. за организацията на работа и дейността на Център "Фонд за асистирана репродукция"	44

РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ
МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

НАРЕДБА №1 от 13.01.2009 г.
за изменение на Наредба №17 от 2006 г.
за платените услуги, извършвани от националните
центрове по проблемите на общественото здраве,
поискани от физически или юридически лица
(Обн. ДВ, бр.60 от 2006 г.)

Параграф единствен: В Приложение №1 към чл.3, ал.1, раздел "05 осигуряване на условия за подготовка, самоподготовка и нощувка на специалистите, провеждащи следдипломно обучение в националните центрове по проблемите на общественото здраве, в общежитието за следдипломно обучение" се изменя:

"05 Осигуряване на условия за подготовка, самоподготовка и нощувка на специалистите, провеждащи следдипломно обучение в националните центрове по проблемите на общественото здраве, в общежитието за следдипломно обучение

05.01	Нощувка в общежитие	
05.01.01	Апартамент	50,00
05.01.02	Стая с две легла и самостоятелен санитарен възел (за цяла стая)	30,00
05.01.03	Стая с едно легло и самостоятелен санитарен възел (за цяла стая)	20,00
05.01.04	Стая с две легла и общ санитарен възел (за цяла стая)	24,00
05.01.05	Стая с едно легло и общ санитарен възел (за цяла стая)	15,00
05.01.06	Гарсонiera с три легла (за 1 легло)	9,00

05.01.07	Апартамент – три стаи и санитарен възел (за 1 легло)	6,00
05.02	Зали за подготовка – наем за един час	
05.02.01	Зала АУЛА	100,00
05.02.02	Зала за 40 души	50,00
05.02.03	Зала за 30 души	20,00".

МИНИСТЪР:
д-р Евгений Желев

РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ
МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

НАРЕДБА №2 от 02.02.2009 г.
за изменение и допълнение на Наредба № 18
от 20 юни 2005 г. за критериите, показателите и
методиката за акредитация на лечебните заведения
(обн. ДВ, бр.54 от 2005 г., изм. ДВ, бр.67
от 2006 г., изм. ДВ, бр.77 от 2008 г.)

- § 1. В чл.4, ал.1, т.1 и т. 3 думите "не по-рано от 12 месеца и не по-късно от 18 месеца" се заменят с "не по-рано от 6 месеца и не по-късно от 12 месеца".
- § 2. В преходните и заключителни разпоредби се създава § 8:
- "§ 8. (1) Разпоредбата на чл.4, ал.1, т.1 и 3 се прилага за лечебни заведения, създадени след 1 януари 2009 г.
- (2) Управителят, съответно директорът, на лечебно заведение, създадено до 31 декември 2008 г., подава писмено заявление до министъра на здравеопазването за откриване на процедура по акредитация, както следва:
1. най-късно до 6 месеца след издаване на разрешение за осъществяване на лечебна дейност – за лечебните заведения за болнична помощ, диспансерите, диализните центрове и домовете за медико-социални грижи, след получаване на разрешение от директора на Изпълнителната агенция по трансплантация – за тъканните банки, съответно след издаване на удостоверение за регистрация – за лечебните заведения за извънболнична помощ, или след влизане в сила на акта за създаване – за лечебните заведения по чл.5 от Закона за лечебните заведения;
 2. най-късно до 3 месеца след съществена промяна в предмета на дейност на лечебното заведение или разкриване на нови медицински структури в него."

МИНИСТЪР:
д-р Евгений Желев

РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ
МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

НАРЕДБА №3 от 23.02.2009 г.
за отмяна на наредби на министъра
на здравеопазването

Член единствен. Отменя се:

1. Наредба №108 от 1974 г. за работа с радиоактивни вещества в заведенията на министерството на народното здраве (обн. ДВ, бр.92 от 1974 г.).
2. Наредба №1 от 1975 г. за работа с апарати за рентгено-структурен анализ (обн. ДВ, бр.35 от 1975 г.).
3. Наредба №10 от 1987 г. за организацията и дейността на психиатричните служби (обн. ДВ, бр.47 от 1987 г.).
4. Наредба №12 от 1987 г. за изкуственото оплождане на жени-те (обн. ДВ, бр.57 от 1987 г.).
5. Наредба №13 от 1994 г. за условията и реда за работа на медицинските лаборатории (обн. ДВ, бр.52 от 1994 г.).
6. Наредба №17 от 1994 г. за ограничаване на възшливостта (обн. ДВ, бр.61 от 1994 г.).
7. Наредба №23 от 1996 г. за извършване на оперативно лечение чрез лапароскопски хирургичен метод (обн. ДВ, бр.96 от 1996 г.).
8. Наредба №31 от 1996 г. за медицинското осигуряване на спортни, физкултурни и туристически състезания и прояви (обн. ДВ, бр.3 от 1997 г.).
9. Наредба №15 от 2000 г. за условията и реда за разрешаване за употреба на лекарствените продукти по чл.3, ал.3 и 5 от Закона за лекарствата и аптеките в хуманната медицина (обн. ДВ, бр.76 от 2000 г.).
10. Наредба №20 от 2000 г. за заплащане на експертизите по чл.9 от Закона за лекарствата и аптеките в хуманната медицина (обн. ДВ, бр.85 от 2000 г.).
11. Наредба №29 от 2000 г. за условията и реда за издаване на разрешения за продажба на лекарствени продукти (обн. ДВ, бр.106 от 2000 г.).

12. Наредба №44 от 2004 г. за условията и реда за пускане на пазара на биоцидни препарати (обн. ДВ, бр.113 от 2004 г.).

13. Наредба №22 от 2005 г. за условията и реда за разрешаване за употреба на лекарствени продукти, предназначени за лечение на редки заболявания (обн. ДВ, бр.62 от 2005 г.).

14. Наредба №26 от 2005 г. за изискванията към данните относно наблюдаваните нежелани лекарствени реакции, условията и реда, както и честотата на подаване на информация за проследяване и оценка на безопасността на лекарствените продукти (обн. ДВ, бр.68 от 2005 г.).

15. Наредба №26 от 2006 г. за временно упражняване на медицински дейности в Република България за граждани на държава – членка на Европейския съюз, и другите държави от европейското икономическо пространство (обн. ДВ. бр.79 от 2006 г.).

МИНИСТЪР:
д-р Евгений Желев

РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ
МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

НАРЕДБА №4 от 04.03.2009 г.
за условията и реда за предписване и отпускане
на лекарствени продукти

ГЛАВА ПЪРВА
ОБЩИ ПОЛОЖЕНИЯ

- Чл. 1.** С тази наредба се определят:
1. медицинските специалисти, които могат да издават рецепти, редът за предписване на лекарствени продукти, срокът за изпълнението, случаите и редът, при които магистър-фармацевт може да откаже да изпълни лекарско предписание;
 2. условията и редът, по които български граждани и чужди граждани, постоянно и временно пребиваващи в страната и пътуващи извън Република България, могат да носят или да изнасят лекарствени продукти, предназначени за лечението им;
 3. количествата лекарствени продукти, предназначени само за лечението на транзитно преминаващи и временно пребиваващи на територията на страната лица, които те могат да притежават;
 4. редът за предписване на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества от приложения №2 и 3 на Закона за контрол върху наркотичните вещества и прекурсорите (ЗКНВП);
 5. редът за отпечатване и разпределяне на бланки за отпускане и отчитане на лекарствените продукти по т.4.
- Чл. 2.** Режимът на предписване на лекарствените продукти е определен в разрешението за употреба на лекарствения продукт.
- Чл. 3.** Разрешенията за употреба и регистрираните лекарствени продукти на територията на Република България се обявяват на Интернет страницата на Изпълнителната агенция по лекарствата.

ГЛАВА ВТОРА

МЕДИЦИНСКИ СПЕЦИАЛИСТИ, КОИТО МОГАТ ДА ИЗДАВАТ РЕЦЕПТИ

- Чл. 4. (1) Право да предписват разрешени за употреба в страната лекарствени продукти и да издават рецепти имат лекари/лекари по дентална медицина, упражняващи медицинската професия.
- (2) Право да предписват лекарствените продукти, съдържащи наркотични вещества от приложение №1 на Наредба №24 от 2000 г. за условията и реда за осъществяване на субституиращи и поддържащи програми за намаляване на здравните щети, за лица, зависими от наркотични вещества (обн. ДВ, бр.91 от 2000 г.; изм. ДВ, бр.70 от 2007 г.) имат лекари, работещи в програмите, получили разрешение от министъра на здравеопазването.
- (3) Фелдшерите имат право да предписват разрешени за употреба в страната лекарствени продукти и да издават рецепти, с изключение на тези от приложение №1, само при сключен договор с лечебно заведение.
- Чл. 5. (1) В регионалния център по здравеопазване (РЦЗ) се води:
1. регистър на лекарите и лекарите по дентална медицина, които предписват лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества;
 2. регистър на лекарите, които имат право да предписват лекарствени продукти по реда на Наредба №34 от 2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване (обн. ДВ, бр.95 от 2005 г.; изм. ДВ, бр.16, 48 и 95 от 2006 г.; изм. ДВ, бр.31 от 2008 г.; изм. ДВ, бр.69, 89, 90 и 96 от 2008 г.).
- (2) В регистрите се вписват данните на лекаря/лекаря по дентална медицина по документа за самоличност, личен код и код на лечебното заведение.

ГЛАВА ТРЕТА ПРЕДПИСВАНЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Раздел I

Ред за предписване на лекарствени продукти

- Чл. 6.** (1) Предписването на лекарствени продукти се извършва на рецептурна бланка с бял цвят съгласно приложение №2.
- (2) Предписването на лекарствените продукти в лечебни заведения със стационар за хоспитализираните пациенти се извършва на лекарствен лист съгласно приложение №3.
- (3) Върху рецептурната бланка задължително се отбелязва режимът на отпускане – за еднократно или многократно отпускане, като при многократното отпускане се уточнява и колко пъти ще се изпълнява рецептата.
- (4) Рецептите с режим многократно отпускане имат валидност до 6 месеца от датата на издаването им и съдържат означение на броя на отпусканията.
- Чл. 7.** (1) Рецептурната бланка съдържа:
1. "инскрипцио" – собствено и фамилно име на лицето по чл.4, уникален идентификационен номер, наименование и адрес на лечебното заведение; дата на издаване на рецептата.
 2. "прескрипцио" – наименование, количество на активно вещество в лекарствена форма и количеството на лекарствения продукт; количеството се изписва с цифри, а при предписване на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества – и с думи;
 3. "сигнатура" – посочват се еднократната и денонощната доза на лекарствения продукт, продължителността на курса на лечение и необходимостта от повтарянето му; дозата се изписва с цифри; при предписване на доза, по-висока от максимално определената при разрешаването за употреба на лекарствения продукт, предписващият се подписва срещу превишената доза; не се допускат общи изрази като: "известно", "по наставление", "по схема" и др.;

4. "субскрипцио" – указания за начина на изпълнение на предписанието; при използване на указанията "цито", "цитисимо" или "статим" задължително се записва часът на предписването на лекарствения продукт;
5. подпис на лекаря/лекаря по дентална медицина/фелдшера;
6. личен печат на лекаря/лекаря по дентална медицина и печат на лечебното заведение;
7. трите имена на пациента, възрастта и адрес по местоживееене, като при бременна жена, кърмачка или дете се отразява и това обстоятелство.

(2) Лекарственият лист по приложение №4 се попълва от лекуващия лекар в три екземпляра под индиго, подписва се от началника на отделението и се предава в болничната аптека. Първият екземпляр се съхранява в болничната аптека, вторият – в счетоводството на лечебното заведение, а третият – в отделението. Срокът на съхранение на лекарствения лист е 5 години.

Чл. 8.

(1) Лекарствените продукти се изписват четливо на латиница с международното непатентно или фармакопейно наименование на лекарственото им вещество или търговските им наименования.

(2) Количеството на лекарственото вещество в предписвания лекарствен продукт се изразява:

1. в грамове, когато е един грам или над един грам (g.);
2. в милиграми, когато е по-малко от един грам (mg.);
3. количества, по-малки от един милиграм, се означават в микрограми, като тази мерителна единица не се съкращава, а се изписва с думи (microgram);
4. обемите се изразяват в милилитри (ml);
5. в международни единици (IU) – за лекарствени продукти от биологичен произход.

(3) Съкращенията на лекарствената форма се изписват върху рецептурната бланка/лекарствения лист в съответствие с действащата в страната фармакопея.

(4) Забранява се използването на съкращения и поправки при изписване на наименованията на лекарствени продукти.

Чл. 9. Лекарствени продукти, приготвени по магистрална и фармацевтична рецептура се предписват на отделна рецептурна бланка.

Чл. 10. При предписване на всеки отделен лекарствен продукт лице-то по чл.4 е задължено да се информира от пациента за предшестващо или съпътстващо лечение с други лекарствени продукти.

Раздел II

Предписване на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества

Чл. 11. (1) Предписването на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, се извършва на специална рецептурна бланка за наркотични вещества съгласно приложение №4 с жълт цвят – за наркотичните вещества от приложение №2 към чл.3, ал.2 от ЗКНВП, и със зелен цвят – за наркотичните вещества от приложение №3 към чл.3, ал.2 от ЗКНВП.

(2) Лекарствените продукти по приложение №5, съдържащи наркотични вещества в комбинация, се предписват на рецептурната бланка по ал.1 със зелен цвят.

(3) Специалната рецептурна бланка се отпечатва в три екземпляра на химизирана хартия и съдържа освен данните по чл.7 и следните допълнителни данни:

1. серия и номер на рецептурната бланка;

2. надпис "Документ, който подлежи на специален отчет".

(4) Срокът на валидност на специалната рецепта е 7 дни от датата на издаването ѝ.

Чл. 12. (1) Рецептата се издава в три екземпляра, първите два от които се предават на пациента, а третият се съхранява от лекаря/лекарка по дентална медицина в продължение на една година и се предоставя на контролните органи при проверка.

(2) След изтичане на срока по ал.1 рецептите се предават с приемно-предавателен протокол на инспекторите в РЦЗ, които ги съхраняват за срок 10 години, след което се унищожават.

ват от комисия, определена със заповед на директора на РЦЗ.

(3) Когато лекарственият продукт се заплаща по реда на Наредба №34 от 2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване (обн. ДВ, бр.95 от 2005 г.; изм. ДВ, бр.16, 48 и 95 от 2006 г.; изм. ДВ, бр.31 от 2008 г.; изм. ДВ, бр.69, 89, 90 и 96 от 2008 г.) лекарят задължително отбелязва в рецептурната бланка по приложение №4, че лекарственият продукт се заплаща от МЗ.

(4) Когато лекарственият продукт се заплаща от Националната здравноосигурителна каса (НЗОК), лекарят задължително попълва кода на НЗОК на съответния лекарствен продукт и МКБ кода на заболяването съгласно наредбата по чл.45, ал.3 от Закона за здравното осигуряване (ЗЗО).

(5) По преценка на лекаря на една рецептурна бланка може да се предписва повече от един лекарствен продукт, съдържащ наркотични вещества.

(6) Забранява се предписването на лекарствени продукти, които не съдържат наркотични вещества, на специалните рецептурни бланки.

Чл. 13. (1) Предписването на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества от приложения №2 и 3 към чл.3, ал.2 от ЗКНВП, в лечебните заведения със стационар за хоспитализираните болни се извършва на отделен лекарствен лист.

(2) Лекарственият лист по ал.1 се попълва в три екземпляра – първият е за счетоводството на лечебното заведение, вторият – за болничната аптека, а третият се предава в отделението, заедно с лекарствените продукти.

Чл. 14. При предписване на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, се спазват следните изисквания:

1. количеството на лекарствените продукти се изписва с цифри и с думи;

2. количеството на предписания лекарствен продукт не може да надвишава терапевтичната доза за 30 дни.

Чл. 15. Лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, в ко-

личества до 50 мг за дозова единица в комбинация с други лекарствени вещества се предписват на обикновена рецептурна бланка за еднократно отпускане и в количества, съобразени с дневната дозировка, за не повече от 30 дни.

- Чл. 16.** При предписване на всеки отделен лекарствен продукт лицето по чл.4 е задължено да се информира от пациента за предшестващо или съпътстващо лечение с други лекарствени продукти.

Раздел III

Предписване на лекарствени продукти, заплащани от републиканския бюджет за лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване

- Чл. 17.** Лекарите могат да предписват лекарствени продукти, заплащани със средства от републиканския бюджет за лечение на заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване съгласно Наредба №34 от 2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване (обн. ДВ, бр.95 от 2005 г.; изм. ДВ, бр.16, 48 и 95 от 2006 г.; изм. ДВ, бр.31 от 2008 г.; изм. ДВ, бр.69, 89, 90 и 96 от 2008 г.).
- Чл. 18.** Лекарствените продукти по чл.17 се предписват на рецептурна бланка, съответно лекарствен лист, съгласно приложения №8 и №7 на Наредба №34 от 2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване (обн. ДВ, бр.95 от 2005 г.; изм. ДВ, бр.16, 48 и 95 от 2006 г.; изм. ДВ, бр.31 от 2008 г.; изм. ДВ, бр.69, 89, 90 и 96 от 2008 г.).
- Чл. 19.** Количеството на предписаните лекарствени продукти следва да съответства на сроковете по чл.22 от Наредба №34 за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване и чл.14 от настоящата наредба.
- Чл. 20.** Предписаните лекарствени продукти по реда на чл.18 се впис-

ват в медицинската документация на пациента.

Чл. 21. Лекарствени продукти за пациенти, които се лекуват при амбулаторни условия, се предписват на рецептурна бланка съгласно приложение №8 от Наредба №34 от 2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване (обн. ДВ, бр.95 от 2005 г.; изм. ДВ, бр.16, 48 и 95 от 2006 г.; изм. ДВ, бр.31 от 2008 г.; изм. ДВ, бр.69, 89, 90 и 96 от 2008 г.), която се издава в два екземпляра. Първият екземпляр се съхранява в аптеката, а вторият – в счетоводството на съответното лечебно заведение в продължение на 5 години.

(2) Лекарствени продукти за пациенти, които се лекуват при стационарни условия се предписват на лекарствен лист съгласно приложение №7 от Наредба №34 от 2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване (обн. ДВ, бр.95 от 2005 г.; изм. ДВ, бр.16, 48 и 95 от 2006 г.; изм. ДВ, бр.31 от 2008 г.; изм. ДВ, бр.69, 89, 90 и 96 от 2008 г.), който се издава в три екземпляра. Първият екземпляр се съхранява в аптеката на съответното лечебно заведение, вторият – в счетоводството, а третият – в отделението. Срокът на съхранение на лекарствения лист е 5 години.

Чл. 22. Рецептите по чл.18 са валидни за срок 15 дни от датата на издаването им.

Раздел IV

Предписване на лекарствени продукти, заплащани напълно или частично от НЗОК

Чл. 23. (1) Лицата по чл.4, ал.1, работещи в лечебни заведения за извънболнична помощ, в изпълнение на договор с НЗОК, могат да предписват лекарствени продукти за лечение на задължително здравноосигурени лица (ЗЗОЛ), заплащани напълно или частично от НЗОК за домашно лечение на територията на страната за заболявания, определени с наредбата по чл.45, ал.3 от ЗЗО.

(2) Извън случаите по ал.1 лекарствени продукти, заплащани напълно или частично от НЗОК, могат да се предписват от лекари/лекари по дентална медицина, работещи в лечебни заведения за извънболнична помощ по чл.5, ал.1 от Закона за лечебните заведения, които са към Министерството на правосъдието.

(3) Лекарствени продукти, заплащани напълно или частично от НЗОК, могат да бъдат предписвани на здравноосигурени български граждани, лица с право на здравно осигуряване, удостоверено от друга държава-членка на ЕС, или съгласно двустранни спогодби.

(4) Лицата по чл.4, ал.1, специалисти по профила на заболяването, работещи по договор с НЗОК в лечебни заведения за извънболнична помощ или специализирани комисии в лечебни заведения за болнична помощ, сключили договор с НЗОК, могат да издават протоколи за предписване на лекарствени продукти, заплащани от НЗОК/РЗОК.

Чл. 24. (1) Лекарствените продукти, които напълно или частично се заплащат от НЗОК, се предписват на рецептурна бланка (образец МЗ-НЗОК №5 по Приложение №6), рецептурна бланка (образец МЗ-НЗОК №5А по Приложение №7) или за тях се издава протокол (образец по Приложение №8) по ред, определен в Националния рамков договор, респ. решение на Управителния съвет на НЗОК, съгласно чл.55, ал.3 от ЗЗО.

(2) Рецептурните бланки по ал.1 се издават, както следва:

1. рецептурна бланка (образец МЗ-НЗОК №5 по приложение №6) – за предписване на лекарствени продукти за лечение на заболявания, в количества за не повече от 30 дни;
2. рецептурна бланка (образец МЗ-НЗОК №5А по приложение №7) – за предписване на лекарствени продукти за лечение на хронични заболявания, в количества за не повече от 90 дни.

(3) Непопълнените полета в рецептурните бланки по ал.1 се анулират със знак "Z".

(4) Рецептурните бланки по ал.1 се издават в два екземпляра.

(5) Лицата по чл.23 могат да разпечатват образците на доку-

ментите по ал.1, като същите съдържат задължително всички реквизити.

- Чл. 25.** (1) Лицата по чл.23 вписват в амбулаторния лист, който се съхранява в досието на ЗЗОЛ за отчетност и контрол, следните данни от рецептите по чл.24, ал.1: код на НЗОК, МКБ код на заболяването по наредбата по чл.45, ал.3 от ЗЗО, сигнатура, предписано количество и дните, за които е достатъчно предписаното количество.
- (2) Датата на издаване на рецептата следва да съвпада с датата на издаване на амбулаторния лист.
- Чл. 26.** (1) Лицата по чл.23 имат право да предписват на една рецептурна бланка до три лекарствени продукта, свързани с лечението на до три различни заболявания, а на един протокол – един лекарствен продукт в до три дозови единици за едно заболяване.
- (2) Промени в предписаните лекарствени продукти по рецептурна бланка (образец МЗ-НЗОК №5 по приложение №6) може да прави само лекарят/лекарят по дентална медицина, издал рецептата, като за целта същият анулира неизпълнената рецепта и издава нова.
- (3) Промени в предписаните лекарствени продукти по рецептурна бланка (образец МЗ-НЗОК №5А по приложение №7) може да прави само лекарят/лекарят по дентална медицина, издал рецептата, като за целта същият анулира неизпълнените отрязъци от нея и издава нова.
- (4) В случаите по ал.2 и 3, лицата по чл.23 задължително изискват от ЗЗОЛ рецептурните бланки или отрязъци от рецептурни бланки, които подлежат на анулиране. Анулираните рецептурни бланки или отрязъци от рецептурни бланки се съхраняват в досието на ЗЗОЛ, прикрепени към амбулаторния лист от дата на тяхното издаване.
- (5) При изключване на лекарствени продукти от позитивния лекарствен списък издадените рецепти се анулират по реда на ал.2, 3 и 4 като пациентите не заплащат сумата по чл.37, ал.1, т.1 от ЗЗО, ако не се налага оказване на медицинска помощ.
- Чл. 27.** (1) Лицата по чл.23 имат право да предписват лекарствени

продукти, за които НЗОК напълно или частично заплаща, в следните количества:

1. за лечение на остри състояния – лекарствени продукти за не повече от 10 дни;
2. за лечение на хронични заболявания – лекарствени продукти за не повече от 90 дни предписани на до три отрязъка от рецептурна бланка (образец МЗ-НЗОК №5А по приложение №7) или на рецептурна бланка (образец МЗ-НЗОК №5 по Приложение №6).

(2) Лицата по чл.23 посочват в рецептурните бланки по чл.24, ал.1 и в амбулаторния лист срока, за който се предписва.

(3) В случаите по ал.1, т.2 се предписват лекарствени продукти на един отрязък за не повече от 30 дни, освен когато липсва подходяща опаковка съгласно списъка по чл.262, ал.1 от ЗЛПХМ.

Чл. 28. На рецептурните бланки по чл.24, ал.1 не могат да бъдат предписвани едновременно лекарствени продукти:

1. назначени с протокол по чл.24, ал.1 и такива, които не са назначени с такъв протокол;
2. назначени с повече от един протокол по чл.24, ал.1.

Чл. 29. (1) Лицата по чл.23 са длъжни да уведомят ЗЗОЛ – респ. негов родител, настойник или попечител, или лицето по чл.162, ал.3 от Закона за здравето, за вида на предписаните лекарствени продукти, тяхното действие, нежелани лекарствени реакции, ред и начин на приемане, за сумата, която следва да заплати, ако лекарственият продукт се заплаща частично от НЗОК.

(2) Уведомяването на ЗЗОЛ, респ. неговия родител, настойник, попечител или лицето по чл.162, ал.3 от Закона за здравето, се удостоверява с подписа му в амбулаторния лист.

Чл. 30. (1) Рецептите, изписани по реда на този раздел, имат срок на валидност, считано от датата на издаване, както следва:

1. до 15 календарни дни – за рецептурна бланка (образец МЗ-НЗОК №5 по Приложение №6) и за отрязък А от рецептурна бланка (образец МЗ-НЗОК №5А по Приложение

№7);

2. до 45 календарни дни – за отрязък В от рецептурна бланка (образец МЗ-НЗОК №5А по Приложение №7);

3. до 75 календарни дни – за отрязък С от рецептурна бланка (образец МЗ-НЗОК №5А по Приложение №7).

(2) Отделните отрязъци на рецептурна бланка (образец МЗ-НЗОК №5А по Приложение №7) се изпълняват последователно в следните срокове, считано от датата на издаването ѝ:

1. до 15 календарни дни – за отрязък А;

2. от 30 до 45 календарни дни – за отрязък В;

3. от 60 до 75 календарни дни – за отрязък С.

(3) Протоколите по чл.24, ал.1 имат срок на валидност до 6 месеца, считано от датата на заверяването им в Регионалната здравноосигурителна каса.

ГЛАВА ЧЕТВЪРТА **ОТПУСКАНЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ**

Раздел I

Приемане и изпълнение на лекарствените предписания

Чл. 31. При приемането на рецептите и лекарствените листове магистър-фармацевтът се задължава да:

1. проверява дали са спазени изискванията на глави втора и трета;

2. не отпуска лекарствени продукти срещу талони за отстъпка или други допълнителни материали, непредвидени в тази наредба или Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина;

3. остойностява предписаните лекарствени продукти и се подписва; спомагателните материали и опаковките, които се използват за лекарствени продукти, приготвени по магистрална и фармакопейна рецептура в аптеките, се вписват по вид и количество и се остойностяват съгласно Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране

и регистриране на цените на лекарствените продукти, (обн. ДВ, бр.104 от 2007 г.);

4. вписва всяка изпълнена рецепта в дневник за регистриране на рецепти.

Чл. 32. (1) В аптеката задължително се съхранява в продължение на пет години информация за:

1. приетите и изпълнените рецепти;
2. получените лекарствени продукти по партиди.

(2) На гърба на всяка рецепта магистър-фармацевтът поставя печат, който съдържа:

1. номера и датата на разрешението за откриване на аптеката;
2. номера и датата на приемане на рецептата;
3. подпис на изпълнилия предписанието;
4. подпис на отпусналия лекарствените продукти.

Чл. 33. (1) В аптеките рецептите се изпълняват приоритетно по следния ред:

1. рецепти с указание "цито", "цитисимо" или "статим" се изпълняват незабавно, като върху тях се отбелязва часът на постъпването в аптеката и на изпълнението им;
2. рецепти за деца до 14 години;
3. всички останали рецепти се изпълняват по реда на постъпването им.

(2) Лекарствени продукти, приготвени по магистрална и фармакопейна рецептура, се приготвят в рамките на 24 часа от приемането на рецептата.

Чл. 34. (1) При отпускане на предписани лекарствени продукти се спазва следният ред:

1. когато лекарственият продукт е предписан чрез международно непатентно или фармакопейно наименование на лекарственото вещество, се отпуска лекарствен продукт, произведен и разрешен за употреба в страната, който съдържа предписаното активно вещество, като задължително се спазват предписаната лекарствена форма и количес-

тво в дозова единица;

2. когато лекарственият продукт е предписан под търговско наименование, се отпуска точно предписаният продукт.

(2) Когато аптеката не разполага с предписания лекарствен продукт, магистър-фармацевтът е длъжен да го осигури в срок до 24 часа. В този случай датата и часът на постъпването на рецептата се отразяват върху нея.

Чл. 35. (1) След отпускането на предписаните лекарствени продукти рецептата се връща на приносителя ѝ.

(2) В аптеките на лечебните заведения със стационар, посочени в Приложение №1 към чл.2, ал.2 на Наредба №34 от 2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване (обн. ДВ, бр.95 от 2005 г.; изм. ДВ, бр.16, 48 и 95 от 2006 г.; изм. ДВ, бр.31 от 2008 г.; изм. ДВ, бр.69, 89, 90 и 96 от 2008 г.) се задържа единият екземпляр на рецептата.

(3) В аптеката се задържат втория екземпляр от рецептите образец МЗ-НЗОК №5 по приложение №6, втория екземпляр от отрязъците на рецептурна бланка образец МЗ-НЗОК №5А по приложение №7 и копия от протоколите (образец по Приложение №8), чиито реквизити не се попълват от аптеката и които се съхраняват в аптеката една година, считано от датата на тяхното изпълнение.

Чл. 36. При отпускане на лекарствени продукти магистър-фармацевтът е длъжен да предостави информация и съвети на пациентите, изразени ясно, на език, лесен за възприемане, относно безопасното и ефективното приемане и използване на лекарствените продукти.

Чл. 37. (1) Предписания, които не отговарят на изискванията по главите втора и трета, не се изпълняват.

(2) При възникнало съмнение относно предписаното в рецептата магистър-фармацевтът е длъжен, преди да отпусне лекарствения продукт, да се консултира с предписалия рецептата лекар.

- Чл. 38.** Не се отпускат лекарствени продукти по копие на оригинална рецепта. освен в случаите, когато е отбелязано, че лекарственият продукт е за многократно отпускане.
- Чл. 39.** Преди отпускане на лекарствени продукти без рецепта магистър-фармацевтът напомня на пациента преди употреба да прочете информационната листовка.

Раздел II

Отпускане на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества

- Чл. 40.** Лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, предписани по реда на глава трета, раздел II, се отпускат в аптеки, които:
1. са получили лицензия за търговия на дребно и съхраняване на наркотични вещества по реда на ЗКНВП;
 2. се намират на територията на областта по местоиздаване на рецептата.
- Чл. 41.** (1) При приемане на рецептите и лекарствените листове магистър-фармацевтът задължително проверява дали са спазени изискванията за предписване на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, и на първия екземпляр отбелязва трите имена и данните от документа за самоличност на приносителя на рецептата.
- (2) Първите екземпляри от рецептите се подреждат в хронологичен ред, като необходимата информация от тях се въвежда в специалния регистър, съгласно чл.3 от Наредба №21 от 2000 г. за изискванията към документацията и отчетността при извършване на дейности с наркотични вещества (обн. ДВ, бр.86 от 2000 г.; изм. ДВ, бр.55 от 2005 г.).
- (3) Вторите екземпляри от рецептите се изпращат на инспектора по наркотичните вещества в РЦЗ по опис на хартиен и електронен носител в срок до 10 дни след края на всеки месец.
- (4) Когато лекарственият продукт се заплаща от НЗОК, на всяко 16-о или 1-во число на месеца вторият екземпляр на рецептата се предава на РЗОК за отчетност и контрол.
- (5) В аптеките на лечебните заведения със стационар, след

изпълнение на предписанията по лекарствения лист, магистър-фармацевтът съхранява в аптеката втория екземпляр от лекарствения лист.

- Чл. 42.** (1) Първите екземпляри на рецептите, както и лекарствените листове, по които са отпуснати лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, се задържат в аптеката и се съхраняват за срок една година, като се представят на контролните органи при проверка.
- (2) След изтичане на срока по ал.1 рецептите и лекарствените листове се предават с приемно-предавателен протокол на инспекторите в РЦЗ, които ги съхраняват за срок 10 години.
- Чл. 43.** Забранява се отпускане на лекарствени продукти по рецепта или лекарствен лист, предписани преди повече от 7 дни.
- Чл. 44.** (1) Забранява се отпускане на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества от приложения №2 и 3 към чл.3, ал.2 от ЗКНВП в количества, по-големи от предписаните.
- (2) При установяване на несъответствия в предписанието и максимално допустимата доза магистър-фармацевтът в аптеката е длъжен да се консултира с предписалия рецептата лекар.
- (3) При невъзможност за изпълнение на предписанието след консултацията по ал.2 рецептата се връща на лекаря/лекаря по дентална медицина за анулиране.
- Чл. 45.** Забранява се отпускане на лекарствени продукти по реда на този раздел, когато приносителят на рецептата е под 18 години.

Раздел III

Отпускане на лекарствени продукти, заплащани напълно от МЗ и напълно или частично от НЗОК

- Чл. 46.** (1) Отпускането на лекарствени продукти, предписани по реда на глава трета, раздел III, се извършва от аптеки на лечебни заведения със стационар, посочени в Приложение №1 към чл.2, ал.2 на Наредба №34 от 2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания извън обхвата на задължителното здрав-

но осигуряване (обн. ДВ, бр.95 от 2005 г.; изм. ДВ, бр.16, 48 и 95 от 2006 г.; изм. ДВ, бр.31 от 2008 г.; изм. ДВ, бр.69, 89, 90 и 96 от 2008 г.).

(2) Когато приносителят на рецептата е лице, различно от лицето по чл.7, ал.1, т.7, на гърба на първия екземпляр на рецептата се отбелязват трите му имена и данните от документа за самоличност.

(3) Отпускането на лекарствени продукти, предписани по реда на глава трета, раздел IV, се извършва от аптеки, работещи по договор с НЗОК.

Чл. 47. Отпускането на лекарствени продукти, предписани на рецептурна бланка (образец МЗ-НЗОК №5А по Приложение №7) се извършва на 30 дни, като датата на изпълнение на всеки отрязък се посочва върху него и върху следващия отрязък.

Чл. 48. (1) Рецептите и протоколите не се изпълняват и се връщат на приносителя им, когато:

1. рецептурната бланка не съдържа изцяло попълнени всички данни;
2. срокът на валидност е изтекъл;
3. предписаният лекарствен продукт не се заплаща от МЗ, от НЗОК или не отговаря на изискванията, определени в договора на аптеката с НЗОК;
4. са допуснати грешки и несъответствия при попълване на бланките;
5. в случаите, когато не са изпълнени изискванията на чл.7, ал.1, т.3.

(2) Магистър-фармацевтът, отпускащ лекарствените продукти, няма право да нанася поправки върху рецептурната бланка, с изключение на поправки при направени от него технически грешки в момента на изпълнение на рецептата. В този случай той се подписва срещу направената от него корекция.

Раздел IV

Отпускане на лекарствени продукти в лечебни заведения със стационар

- Чл. 49.** (1) Лекарствените продукти за хоспитализираните болни се отпускат от болничната аптека.
- (2) Когато лечебно заведение със стационар няма аптека, се прилага чл.38 от Наредба №28 от 2008 г. за устройството, реда и организацията на работата на аптеките и номенклатурата на лекарствените продукти (обн. ДВ, бр. 109 от 2008 г.). При спешни случаи се осигурява снабдяване с необходимия лекарствен продукт във възможно най-кратък срок. За ценообразуването на лекарствените продукти се спазват условията на Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти (обн. ДВ, бр.104 от 2007 г.).
- Чл. 50.** (1) Лекарствените продукти по лекарствени листове се отпускат поотделно за всеки пациент, като всеки вид лекарствен продукт се отпуска в отделна опаковка, върху която се отбелязват името и възрастта на болния, номерът на стаята, леглото и предписаната доза.
- (2) Когато лекарственият продукт се отпуска в опаковка, различна от окончателната, освен данните по ал.1 се отбелязват и всички данни от окончателната опаковка на производителя и се предоставя листовката за пациента.
- (3) След изпълнение на предписанията по лекарствения лист магистър-фармацевтът предава първия екземпляр от него в счетоводството на лечебното заведение, втория екземпляр оставя в болничната аптека, а третия предава в отделението заедно с лекарствените продукти за посочения пациент.

ГЛАВА ПЕТА
ОТПЕЧАТВАНЕ, РАЗПРЕДЕЛЯНЕ И КОНТРОЛ НА СПЕЦИАЛНИТЕ
РЕЦЕПТУРНИ БЛАНКИ ЗА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ,
СЪДЪРЖАЩИ НАРКОТИЧНИ ВЕЩЕСТВА И НА РЕЦЕПТУРНИТЕ БЛАНКИ ЗА
ПРЕДПИСВАНЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ ПО РЕДА
НА НАРЕДБА №34 ОТ 2005 ГОДИНА ЗА РЕДА ЗА ЗАПЛАЩАНЕ
ОТ РЕПУБЛИКАНСКИЯ БЮДЖЕТ НА ЛЕЧЕНИЕТО
НА БЪЛГАРСКИТЕ ГРАЖДАНИ ЗА ЗАБОЛЯВАНИЯ ИЗВЪН ОБХВАТА
НА ЗАДЪЛЖИТЕЛНОТО ЗДРАВНО ОСИГУРЯВАНЕ
(обн. ДВ, бр.95 от 2005 г.; изм. ДВ, бр.16, 48 и 95 от 2006 г.;
изм. ДВ, бр.31 от 2008 г.; изм. ДВ, бр.69, 89, 90 и 96 от 2008 г.)

Чл. 51. Министерството на здравеопазването организира и контролира отпечатването, разпределянето и отчитането на специалните рецептурни бланки за отпускане на лекарствени продукти по приложение №4 и на рецептурните бланки по Приложение №8 на Наредба №34 от 2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване (обн. ДВ, бр.95 от 2005 г.; изм. ДВ, бр.16, 48 и 95 от 2006 г.; изм. ДВ, бр.31 от 2008 г.; изм. ДВ, бр.69, 89, 90 и 96 от 2008 г.).

Чл. 52. (1) Министерството на здравеопазването ежегодно обявява и провежда обществена поръчка за отпечатване на специални рецептурни бланки за предписване на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества по приложение №4 и на рецептурните бланки от приложение №8 на Наредба №34 от 2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване (обн. ДВ, бр.95 от 2005 г.; изм. ДВ, бр.16, 48 и 95 от 2006 г.; изм. ДВ, бр.31 от 2008 г.; изм. ДВ, бр.69, 89, 90 и 96 от 2008 г.).

(2) Отпечатаните бланки по ал.1 се предоставят от изпълнителя на поръчката в РЦЗ в количества по предварително направена заявка.

(3) Специалните рецептурни бланки по Приложение №4 се приемат от инспектора по наркотичните вещества към РЦЗ и

се съставя протокол в два екземпляра, който съдържа следните данни:

1. трите имена, ЕГН и данни от документа за самоличност на приемащия и предаващия;
2. брой на рецептурните бланки и брой на кочаните (карнетите), в които са оформени бланките;
3. серия, начален и краен номер на кочана (карнетата).

(4) Протоколите се подписват от приемащия и предаващия и се поставя печат на РЦЗ.

Чл. 53. (1) Инспекторите по наркотичните вещества към РЦЗ предоставят специалните рецептурни бланки на лицата по чл.5, ал.1, т.1 срещу подпис и след подаване на заявление по образец съгласно приложение №9.

(2) Получените специални рецептурни бланки се съхраняват лично от лекаря/лекаря по дентална медицина и не се преотстъпват.

Чл. 54. Инспекторите към РЦЗ отчитат получените специални рецептурни бланки, като водят регистър по образец съгласно приложение №10, в който се вписват:

1. трите имена на лекаря/лекаря по дентална медицина, регистрационният му номер съгласно регистъра в РЦЗ по чл.5, ал.1, т.1 и кодът на лечебното заведение;
2. броят на получените кочани (карнети) и броят на рецептурните бланки в тях;
3. серията, първият и последният номер от кочана с рецептурни бланки;
4. датата на получаване и на предаване на рецептурните бланки.

Чл. 55. (1) За установени липси на специални рецептурни бланки за предписване на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества незабавно се уведомяват съответното районно полицейско управление и инспектора по чл.17 от ЗКНВП, като се посочват серията и номерът им.

(2) В срок 24 часа от уведомяването по ал.1 инспекторът изпраща писмен сигнал до дирекция "Наркотични вещества" към

Министерство на здравеопазването, която обявява за невалидни специалните рецептурните бланки с посочените серии и номера.

- Чл. 56.** Рецептурните бланки по приложение №8 Наредба №34 от 2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване се предоставят в РЦЗ на лицата по чл.5, ал.1, т.2 след подаване на заявление по образец съгласно приложение №11.

ГЛАВА ШЕСТА
УСЛОВИЯ И РЕД ЗА НОСЕНЕ ИЛИ ИЗНАСЯНЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИ
ПРОДУКТИ, ПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА ЛЕЧЕНИЕТО НА БЪЛГАРСКИ
И ЧУЖДИ ГРАЖДАНИ, ПОСТОЯННО И ВРЕМЕННО ПРЕБИВАВАЩИ
В СТРАНАТА И ПЪТУВАЩИ ИЗВЪН РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ
И ЗА ТРАНЗИТНО ПРЕМИНАВАЩИ ЧУЖДЕНЦИ

- Чл. 57.** (1) Български граждани и чужди граждани, постоянно и временно пребиваващи в страната и пътуващи извън Република България, могат да носят или да изнасят от и за трети страни следните видове лекарствени продукти:

1. лекарствени продукти, предназначени за лечението им, отпуснати по реда на Наредба №34 от 2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване(обн. ДВ, бр.95 от 2005 г.; изм. ДВ, бр.16, 48 и 95 от 2006 г.; изм. ДВ, бр.31 от 2008 г.; изм. ДВ, бр.69, 89, 90 и 96 от 2008 г.);
2. лекарствени продукти, отпускани без лекарско предписание;
3. лекарствени продукти, отпускани по лекарско предписание.

- Чл. 58.** Лекарствените продукти по чл.57, ал.1, т.1 могат да се пренасят от следните лица:

1. пациентът, за чието лечение са предназначени предпри-

саните лекарствени продукти;

2. лицето, което е получило лекарствените продукти от съответната аптека и името му е вписано като получател върху рецептата;

3. лице, което притежава изрично пълномощно от пациента, за чието лечение са предназначени предписаните лекарствени продукти.

Чл. 59. (1) Лицата по чл.58 удостоверяват правото си да носят или да пренасят лекарствените продукти по чл.57, ал.1, т.1 със заверено от магистър-фармацевта копие на изпълнена рецепта от съответната аптека, предписана за конкретното лечение.

(2) Лицата по чл.58 могат да носят или да изнасят лекарствени продукти, предназначени за лечението им в количества, посочени цифром и словом в рецептата, която следва да е обработена в аптеката.

Чл. 60. Количествата на пренасяните лекарствени продукти по чл.57, ал.1, т.1 следва да осигуряват лечението на пациента за срок до два месеца.

Чл. 61. Лекарствените продукти по чл.57, ал.1, т.2 могат да се пренасят от български и чужди граждани постоянно и временно пребиваващи в страната.

Чл. 62. (1) Лицата по чл.61 могат да пренасят лекарствени продукти от и за трети страни в количества, необходими за времето на престоя им, но не повече от три месеца.

(2) Лицата по чл.61 могат да пренасят от и за трети страни лекарствени продукти по чл.57, ал.1, т.2 в по-големи количества, ако престоят им продължава повече от три месеца и притежават издадена рецепта за съответния лекарствен продукт и за съответното количество.

Чл. 63. Лекарствените продукти по чл.57, ал.1, т.3 могат да се пренасят от следните лица:

1. пациентът, за чието лечение са предназначени предписаните лекарствени продукти;

2. лице, което притежава изрично пълномощно от пациента, за чието лечение са предназначени предписаните лекарствени продукти;

- Чл. 64.** (1) Лицата по чл.63 удостоверяват правото си да носят или да пренасят лекарствените продукти по чл.57, ал.1, т.3 със заверено от магистър-фармацевта копие на изпълнена рецепта от съответната аптека, предписана за конкретното лечение.
- (2) Лицата по чл.63 могат да носят или да изнасят лекарствени продукти, предназначени за лечението им в количества, посочени цифром и словом в рецептата.
- Чл. 65.** Транзитно преминаващи през територията на страната лица имат право да притежават лекарствени продукти, които са предназначени само за тяхното лечение.
- Чл. 66.** Конкретните количества лекарствени продукти, които лицата по чл.65 имат право да притежават се определят от съответната приемаща държава.
- Чл. 67.** При транзитно преминаване през територията на Република България на лицата по чл.65 се препоръчва да бъдат предварително информирани за изискванията, установени от съответната приемаща държава.
- Чл. 68.** Всички лекарствени продукти, които се пренасят от и за трети страни по реда на тази наредба следва да бъдат в оригиналните си опаковки.
- Чл. 69.** (1) По реда на тази наредба не могат да се пренасят лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества.
- (2) Условието и редът за пренасяне на лекарствените продукти по ал.1 се определя в ЗКНВП.

ДОПЪЛНИТЕЛНА РАЗПОРЕДБА

- § 1.** По смисъла на тази наредба:
1. "Код на НЗОК" означава буквено-цифров код, чиято първа буква отговаря на първо ниво на Анатомио-терапевтичната класификация на Световна Здравна Организация, възприета в Република България.
 2. "Валидност на рецептата" означава срока, за който тя може да бъде изпълнена в аптеката.

3. "Количество активно вещество в дозова единица" на лекарствения продукт е съдържанието на активното вещество, изразено количествено за една дозова единица (таблетка, капсула) или за единица маса или обем в зависимост от лекарствената форма.
4. "Цито" означава "бързо".
5. "Цитисимо" означава "много бързо".
6. "Статим" означава "веднага".

ПРЕХОДНИ И ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

- § 2. (1) Разпоредбите на Глава трета, раздел IV, регламентиращи издаването, промените и валидността на рецептурна бланка (образец МЗ-НЗОК №5А по приложение №7), влизат в сила от 1 април 2009 г. До влизането им в сила, всички лекарствени продукти, заплащани напълно или частично от НЗОК, се предписват на рецептурна бланка (образец МЗ-НЗОК №5 по приложение №6) със срок на валидност 30 дни.
- (2) В срок до 1 април 2009 г. аптеките привеждат софтуера си в съответствие с изискванията на тази наредба относно издаване, промени и валидността на рецептурна бланка (образец МЗ-НЗОК №5А по приложение №7).
- § 3. (1) В срок 6 месеца от влизане в сила на наредбата лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, от приложение №2 към чл.3, ал.2 на ЗКНВП и приложение №3 към чл.3, ал.2 на ЗКНВП, могат да се предписват и на специалните рецептурни бланки по образец съгласно Приложение №6 към чл.11, ал.1 от Наредба №4 от 2001 г. за условията и реда за предписване и отпускане на лекарствени продукти при условията на чл.11, ал.1 от Наредба №4 от 2001 г. за условията и реда за предписване и отпускане на лекарствени продукти.
- (2) След изтичане на срока по ал.1 специалните рецептурни бланки по Приложение №6 към чл.11, ал.1 от Наредба №4 от 2001 г. за условията и реда за предписване и отпускане на лекарствени продукти се унищожават от комисия, определена със заповед на директора на РЦЗ.

(3) За унищожаването на бланките по ал.2 се съставя протокол, който се утвърждава от директора на съответния РЦЗ и се изпраща в Министерството на здравеопазването.

(4) Рецептурните бланки по Приложение №4 към чл.6, ал.1 от Наредба №4 от 2001 г. за условията и реда за предписване и отпускане на лекарствени продукти могат да се използват до тяхното изчерпване, но не по-късно от 1 година от влизане в сила на тази наредба като в тях се вписват данните по чл.7, ал.2 от медицинския специалист, който издава рецептата.

(5) Бланките на лекарствените листове по приложение №5 към чл.6, ал.2 от Наредба №4 от 2001 г. за условията и реда за предписване и отпускане на лекарствени продукти могат да се използват до тяхното изчерпване, но не по-късно от 1 година от влизане в сила на тази наредба.

§ 4. Контролът по изпълнение на наредбата се осъществява от Министерството на здравеопазването, РЦЗ и Изпълнителната агенция по лекарствата и НЗОК (в частта относно отпускане и предписване на лекарствени продукти, заплащани напълно или частично от нея).

§ 5. Тази наредба се издава на основание чл.221 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина и чл.60 от Закона за контрол върху наркотичните вещества и прекурсорите и отменя Наредба №4 от 2001 г. за условията и реда за предписване и отпускане на лекарствени продукти (обн. ДВ, бр.10 от 2001 г.; изм. ДВ, бр.74 от 2002 г.; изм. ДВ, бр.82 от 2003 г.; изм. ДВ, бр.32 от 2005 г.; изм. ДВ, бр.34 от 2006).

§ 6. Указания по прилагането на наредбата дават НЗОК относно разпоредбите по предписване и отпускане на лекарствени продукти, заплащани напълно или частично от НЗОК, съответно Министерството на здравеопазването, РЦЗ и Изпълнителната агенция по лекарствата съобразно тяхната компетентност.

МИНИСТЪР:
д-р Евгений Желев

Лекарствени продукти, които фелдшерите нямат право да предписват

1. Антиаритмични лекарствени продукти.
2. Хормонални лекарствени продукти без противозачатъчни и кортикостероиди за локално приложение.
3. Антинеопластични и имуномодулиращи лекарствени продукти.
4. Психолитици и психоаналептици за лечение на хронични заболявания.
5. Лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества от приложения №2 и 3 към чл.3, ал.2 от ЗКНВП.
6. Лекарствени продукти, включени в приложение №5 към чл.11, ал.2.

Рецептурна бланка

	За еднократно предписване	За многократно предписване
<p>Министерство на здравеопазването</p> <hr/> <p>Медицински специалист (име)..... УИН..... (наименование на лечебното заведение) гр. (с.) адрес.....</p> <p>Медицински специалист</p> <p style="text-align: right;">(подпис) (печат)</p> <p>За</p> <p>(име на пациента, възраст) от гр. (с.) ул. (обл.) (бременна жена, кърмачка, дете - подчертава се приложимото)</p>		

Приложение №3 към чл.6, ал.2

Наименование и адрес на лечебното заведение		ЛЕКАРСТВЕН ЛИСТ		№	Дата	Аптека №
			Отделение			
Име и възраст на пациента		Лекарствен продукт, наименование, форма, сигнатура				Сума
Стая	Легло	1				
Изк №		код	количество			
		2				
		3				
		4				
		5				
		6				
		7				
		8				
		9				
		10				
		11				
		код	количество			
Словом:						всичко
Нач. отделение Име (подпис)		Изпълнил: (подпис)	Предал: (подпис)	Получил: (подпис)	Таксувал: (подпис)	

**Списък на лекарствените продукти, които съдържат
наркотични вещества от приложения №2 и 3
към чл.3, ал.2 от ЗКНВП, в комбинация с други
лекарствени вещества**

1. Codeini phosphas, Phenobarbitalum, Coffeinum
2. Codeini phosphas, Phenobarbital, Coffeinum purum, Acidum acetylcalicylicum, Phenacetin (Sedalgin tabl.)
3. Codeini phosphas, Phenobarbitalum, Coffeinum, Metamizolum, Paracetamololum (Sedalgin Neo tabl.)
4. Codeinum purum, Terpinum hydratum, Natrii hydorgencarbonas (Codterpin tabl.)
5. Glutethimid, Amobarbital, Promethazine (Tardyl tabl.)

Приложение №6 към чл.24, ал.1

РЕЦЕПТУРНА БЛАНКА - НЗОК

рецепта № изпълнила аптека № РЗОК №

протокол № ден месец година код специалност

Лекар/лекар по дентална медицина

име _____ телефон _____ регистрация номер на лечебното заведение _____
 фамилия _____ УИИ на лекар/ЛПК на лекар по дентална медицина _____

ден	месец	година	код на лекарствен продукт	Rp.	МКБ <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/>	№ на рецептурна книжка <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/>	единична цена	сума за изплащане		
								от пациента	от РЗОК	
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/>							
			генерично заместване							
			<input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не							
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/>							
			генерично заместване							
			<input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не							
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/>							
			генерично заместване							
			<input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не							
Амбулаторен лист № <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/>							Рецепта № <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/>			

Лекар/лекар по дентална медицина _____ подпис и личен печат _____ **Всичко:** _____

пациент: _____ име _____ фамилия _____ възраст
 идентификационен номер на пациента _____ код на даркова ЕГН /ЛНЧ на пациента _____

адрес: _____ град/село _____ улица _____ номер _____ блок _____ вход _____ етаж _____ ап. бременна кърмачка

идентификационен номер на получателя _____ код на даркова ЕГН /ЛНЧ на получателя _____

отпуснал: _____ магистър-фармацевт _____ подпис _____ печат на аптеката _____ получил: _____ подпис _____
 ден месец година

Бл.МЗ-НЗОК №5

Приложение №8 към чл.24, ал.1

<input type="text"/> ЕГН (ЛНЧ) на пациента	<input type="text"/> РЗОК No.	<input type="text"/> здравен район	<input type="text"/> Код държава	<input type="text"/> рег. номер на лечебното заведение
<input type="text"/> Идентификационен номер (име, презиме, фамилия по документ за самоличност)				<input type="text"/> УИН на лекаря-специалист
Адрес: гр. (с.) Ул. No. Ж.к. бл. вх. ет. ап. Възраст Пол <input type="checkbox"/> рец. книжка No.				
				<input type="text"/> код специалност (име и фамилия на лекаря) (наименование на лечебното заведение и адрес)

ПРОТОКОЛ ЗА ПРЕДПИСВАНЕ НА ЛЕКАРСТВА, ЗАПЛАЩАНИ ОТ НЗОК/РЗОК

No. дата на издаване за срок: брой месеца

Предложение на експертна комисия или специалист по профила на заболяването

КЛИНИЧНА ДИАГНОЗА

МКБ

УТОЧНЕНА ТЕРАПИЯ (вид, схема и срок на лечение)

Код НЗОК
 (търговско наименование на продукта, лекарствена форма, количество на лекарственото вещество, брой в една опаковка)

дневна/седмична доза:
 месечна доза: за срок от месеца

Код НЗОК
 (търговско наименование на продукта, лекарствена форма, количество на лекарственото вещество, брой в една опаковка)

Дневна/седмична доза:
 месечна доза: за срок от месеца

Код НЗОК
 (търговско наименование на продукта, лекарствена форма, количество на лекарственото вещество, брой в една опаковка)

Дневна/седмична доза:
 месечна доза: за срок от месеца

Общо количество за срока на действие на протокола:

ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА СРОКОВЕ ЗА КОНТРОЛНИ ПРЕГЛЕДИ

Председател на експертна комисия: Лекуващ лекар:
 (подпис и печат на лечебното заведение) (подпис и лечен печат)

РЕШЕНИЕ НА КОМИСИЯ ЗА ЕКСПЕРТИЗА КЪМ ЦУ НА НЗОК И РЗОК

ПРОТОКОЛ No. комисия No. дата на издаване за срок: брой месеца
 (вписва се от РЗОК)

УТОЧНЕНА ТЕРАПИЯ (вид, схема и срок на лечение)

Код НЗОК
 (търговско наименование на продукта, лекарствена форма, количество на лекарственото вещество, брой в една опаковка)

дневна/седмична доза:
 месечна доза: за срок от месеца

Код НЗОК
 (търговско наименование на продукта, лекарствена форма, количество на лекарственото вещество, брой в една опаковка)

Дневна/седмична доза:
 месечна доза: за срок от месеца

Код НЗОК
 (търговско наименование на продукта, лекарствена форма, количество на лекарственото вещество, брой в една опаковка)

Дневна/седмична доза:
 месечна доза: за срок от месеца

Общо количество за срока на действие на протокола:

Обр. М3-НЗОК

Приложение №9 към чл.53, ал.1

Вх. №
.....200...г.

ДО
ДИРЕКТОРА НА
РЕГИОНАЛЕН ЦЕНТЪР
ПО ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО
ГР.....

На вниманието на
ИНСПЕКТОРА ПО
НАРКОТИЧНИ ВЕЩЕСТВА

ЗАЯВЛЕНИЕ

От
(трите имена на лекаря/лекаря по дентална медицина)
„.....”
(наименование на лечебното заведение)
.....
(адрес на лечебното заведение)

с № в регистъра на РЦЗ на лекарите/лекарите по дентална медицина, които предписват
лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества;

Моля да ми бъдат предоставени:

- броя кочани специални рецептурни бланки със зелен цвят
- броя кочани специални рецептурни бланки с жълт цвят

С уважение:
..... (подпис)

Приложение №11 към чл.56

Вх. №
.....200...г.

ДО
ДИРЕКТОРА НА
РЕГИОНАЛЕН ЦЕНТЪР
ПО ЗДРАВЕОПАЗВАНЕ
ГР.....

ЗАЯВЛЕНИЕ

От
(трите имена на лекаря/лекарка по дентална медицина)
„ ”
(наименование на лечебното заведение)
.....
(адрес на лечебното заведение)

с № в регистъра на РЦЗ на лекарите, които имат право да предписват
лекарствени продукти по реда на Наредба №34 от 2005 г. за реда за заплащане от републиканския
бюджет на лечението на български граждани за заболявания извън обхвата на задължителното
здравно осигуряване

Моля да ми бъдат предоставени:

..... броя кочани рецептурни бланки за предписване на лекарствени продукти
за амбулаторно лечение по реда на Наредба №34 от 2005 г. за реда за заплащане от републиканския
бюджет на лечението на български граждани за заболявания извън обхвата на задължителното
здравно осигуряване

С уважение:
.....
(подпис)

РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ
МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

ПРАВИЛНИК №2 от 17.03.2009 г.
за организацията на работа и дейността
на Център "Фонд за асистирана репродукция"

ГЛАВА ПЪРВА
ОБЩИ ПОЛОЖЕНИЯ

- Чл. 1.** С правилника се определят:
1. организацията на работа и дейността на Център "Фонд за асистирана репродукция";
 2. медицинските критерии за определяне на лицата за организационно и финансово подпомагане със средства от Център "Фонд за асистирана репродукция".
- Чл. 2.** Център "Фонд за асистирана репродукция", наричан по-нататък "фонда", е второстепенен разпоредител с бюджетни кредити към министъра на здравеопазването с численост 5 щатни бройки.
- Чл. 3.** Приходите на фонда се формират от:
1. субсидии от държавния бюджет;
 2. дарения и помощи;
 3. други приходи, предвидени в нормативен акт.
- Чл. 4.** Средствата по чл. 3 се разходват за обезпечаване дейността на фонда.
- Чл. 5.** (1) Фондът осъществява следните функции:
1. организационно и финансово подпомагане на български граждани за извършване на дейности по асистирана репродукция при лица с безплодие, лечимо преди всичко с методите на АРТ и по-конкретно чрез ин витро оплождане;
 2. контрол върху дейността по асистирана репродукция на лечебните заведения, получили финансиране от фонда

съвместно с Министерството на здравеопазването и Изпълнителната агенция по трансплантация;

3. организиране и провеждане на дейности за набиране на финансови средства за осъществяване дейността на фонда;

4. даване на методически указания относно процедурите по отпускане, разходване и отчитане на финансовите средства за асистирана репродукция, предоставени от фонда.

5. провеждане на информационна политика относно дейностите по асистирана репродукция;

6. създаване и поддържане на регистър на лицата, които са подали заявления за организационно и финансово подпомагане от фонда за извършване на асистирана репродукция и на информацията по т.1-6 от приложение №1 към чл.7, т.12;

7. проверки по сигнали, свързани с дейностите по асистирана репродукция, финансирани със средства на фонда, съвместно с Министерството на здравеопазването и Изпълнителната агенция по трансплантация.

(2) Фондът осъществява дейността си при спазване на Административнопроцесуалния кодекс.

ГЛАВА ВТОРА УПРАВЛЕНИЕ И СТРУКТУРА

Раздел I ДИРЕКТОР

Чл. 6. (1) Фондът се управлява и представлява от директор, който се назначава по трудово правоотношение от министъра на здравеопазването.

(2) Администрация на фонда се състои от служители с медицинско, икономическо или юридическо образование.

Чл. 7. Директорът:

1. организира, ръководи и представлява фонда;

2. носи отговорност за законосъобразното и целесъобразното разходване на финансовите средства от фонда;
3. издава заповеди за организационно и финансово подпомагане на български граждани за извършване на дейности по асистирана репродукция в лечебни заведения в Република България или прави мотивиран отказ;
4. сключва, изменя и прекратява договори с лечебни заведения за финансиране на дейностите по асистирана репродукция;
5. определя със заповед длъжностни лица, които осъществяват контрол на дейностите по асистирана репродукция в лечебните заведения, получили финансови средства от фонда;
6. осигурява защита и носи отговорност за съхранение на лични данни и здравната информация;
7. организира и носи отговорност за изпълнение на решенията на Обществения съвет;
8. изпълнява функциите на работодател по отношение на работещите във фонда;
9. утвърждава длъжностното щатно разписание и длъжностните характеристики на работещите във фонда;
10. организира провеждането на информационната политика на фонда като осигурява публичност и прозрачност на неговата дейност;
11. утвърждава със заповед списък на външни експерти;
12. представя на министъра на здравеопазването ежегоден доклад за дейността на фонда в срок до 20 февруари на следващата година по образец съгласно Приложение №1;
13. осъществява други дейности, свързани с управлението и функционирането на фонда.

Чл. 8. Функциите на директора в негово отсъствие се изпълняват от определен от него със заповед служител от фонда за всеки конкретен случай и за срока на отсъствието му.

Раздел II **АТЕСТИРАНЕ**

- Чл. 9.** Директорът на фонда се атестира на всеки три години в срок до 3 месеца след изтичане на срока от предходното атестиране.
- Чл. 10.** Основните цели на атестирането са:
1. установяване равнището на професионалната квалификация и управленските умения на директора;
 2. оценяване изпълнението на функциите, регламентирани в нормативните актове и длъжностната характеристика;
 3. подобряване дейността на фонда.
- Чл. 11.** Атестирането се организира от министъра на здравеопазването, който уведомява директора на фонда за деня на атестацията не по-късно от 5 работни дни преди нейното провеждане.
- Чл. 12.** (1) Атестацията се провежда от комисия, определена от министъра на здравеопазването.
- (2) Комисията е длъжна да извърши оценяването безпристрастно, честно и компетентно въз основа на обективно установими факти и обстоятелства.
- Чл. 13.** Атестирането се извършва по следните показатели:
1. управленски умения, които включват оценяване на: оперативност, координиране и контрол; познаване и ползване на нормативните актове и практическото им прилагане;
 2. организация на дейността на фонда, която включва оценяване на: организационни умения, инициативност, борба с корупцията, умения за работа в екип, медийна политика;
 3. обем, качество и ефективност, които включват оценяване на: броя и сроковете на разгледаните заявления за организационно и финансово подпомагане на български граждани за извършване на асистирана репродукция; броя на постъпилите и разгледани сигнали, свързани с дейността на фонда и резултатите от тях.
- Чл. 14.** Въз основа на комплексен анализ на дейността по показателите съобразно чл.13 атестацията може да бъде:

1. отрицателна;
2. неудовлетворителна;
3. добра;
4. много добра.

Чл. 15. (1) За резултатите от атестацията комисията съставя атестационна карта и запознава директора с нейното съдържание, който я подписва.

(2) Ако директорът не е съгласен с поставената оценка, може да подаде писмено възражение, в което посочва мотивите за своето несъгласие.

(3) Възражението се подава до министъра на здравеопазването в тридневен срок от датата, на която директорът е подписал атестационната карта.

Чл. 16. (1) Министърът на здравеопазването е длъжен да се произнесе по възражението в десетдневен срок от получаването му, като неговото решение е окончателно.

(2) Министърът на здравеопазването може да приеме възражението за основателно или да го отхвърли.

(3) Когато министърът на здравеопазването приеме възражението за основателно, се провежда ново атестиране в срок до 1 месец от неговото решение.

Чл. 17. Попълнените и подписани атестационни карти се съхраняват в личното досие на директора.

Чл. 18. Министърът на здравеопазването може да прекрати трудовото правоотношение на директора на фонда, ако е получил отрицателна атестация, с предизвестие по чл. 328, ал. 1, т. 5 от Кодекса на труда.

ГЛАВА ТРЕТА
ОБЩЕСТВЕН СЪВЕТ. ЗВЕНО ЗА ПОДПОМАГАНЕ НА ФОНДА.
ВЪНШНИ ЕКСПЕРТИ

Чл. 19. При изпълнение на своите функции директорът на фонда се подпомага от:

1. обществен съвет;
2. администрация на фонда, която се състои от служители по трудово правоотношение, назначени от директора;
3. звено за подпомагане на център "Фонд за асистирана репродукция";
4. външни експерти по гражданско правоотношение.

Чл. 20. (1) Общественият съвет се състои от 7 членове, определени с решение на Министерския съвет.

(2) Общественият съвет:

1. разглежда заявления на български граждани за организирано и финансово подпомагане от фонда за извършване на асистирана репродукция в лечебни заведения в Република България;
2. изработва, актуализира и оповестява принципи и правила, въз основа на които се набират и разходват финансови средства за осъществяване дейността на фонда и предлага максимални стойности за финансиране на дейности по асистирана репродукция със средства от фонда;
3. организира и провежда дейности за набиране на финансови средства за осъществяване дейността на фонда;
4. прави предложение до директора на фонда по всяко подадено заявление, като при положително становище предлага и размера на необходимата парична сума до определения максимален размер на средствата за съответната дейност;
5. разглежда финансовата и медицинската документация, представена от лечебните заведения след извършване на дейностите по асистирана репродукция и прави предложение до директора на фонда за изплащане на сумите или за отстраняване на непълноти и неточности;

б. участва със свои представители при осъществяване на контрол по чл. 5, т. 2 и 7 в качеството на консултанти.

(3) За членове на Обществения съвет се определят изтъкнати медицински специалисти с призната специалност "акушерство и гинекология" и с професионален опит в областта на асистираната репродукция, както и представители на юридически лица с нестопанска цел, работещи за защита на правата на пациентите в областта на асистираната репродукция.

Чл. 21. (1) Звеното за подпомагане на център "Фонд за асистирана репродукция" се състои от служители на Министерството на здравеопазването, определени със заповед на министъра на здравеопазването.

(2) Звеното за подпомагане на център "Фонд за асистирана репродукция" осъществява административно-техническото обслужване на фонда.

Чл. 22. (1) Директорът на фонда със заповед определя списък на външните експерти, които подпомагат дейността на фонда.

(2) При необходимост по предложение на Обществения съвет могат да бъдат поканени и други специалисти по конкретни случаи.

Чл. 23. Директорът на фонда и лицата по чл.19, т.1, чл.21 и чл.22 нямат право да разгласяват факти и обстоятелства, които са им станали известни в хода на тяхната дейност.

Чл. 24. (1) Директорът на фонда със заповед, съгласувана с министъра на здравеопазването, определя размерите на възнагражденията на лицата по чл.19, т.1, чл.21 и чл.22.

(2) Възнагражденията по ал. 1 се изплащат от бюджета на МЗ.

ГЛАВА ЧЕТВЪРТА ДЕЙНОСТ

Чл. 25. (1) Фондът финансира:

1. контролирана овариална (хипер)стимулация (КОХС) с един или повече от следните лекарствени продукти (по групи):

- а) аналози на гонадолиберина (агонисти или антагонисти);
 - б) гонадотропни хормони (уринарни или рекомбинантни);
 - в) други (за лутеална поддръжка) – стероиди и/или хорионгонадотропин.
2. контрол на стимулационния процес чрез:
- а) ехографски прегледи;
 - б) хормонални изследвания.
3. АРТ методи (ин витро методики):
- а) фоликулна пункция под ехографски контрол;
 - б) класическо ин витро оплождане;
 - в) оплождане чрез т. нар. ICSI;
 - г) ембриотрансфер;
 - д) криоконсервация на предимплантационни ембриони.
- (2) Лекарствените продукти, финансирани със средства от фонда, следва да са включени в Позитивния лекарствен списък и се осигуряват по реда на чл.207, ал.1, т.5а от Закона за лекарствени продукти в хуманната медицина.
- (3) Фондът не извършва финансиране извън ал.1 и 2, включително:
- 1. първоначалните изследвания за достигане до диагноза и вземане на решение за АРТ чрез ин витро оплождане;
 - 2. изследванията, необходими като минимум съгласно Наредба №28 от 2007 г. за дейности по асистирана репродукция (обн. ДВ, бр.55 от 2007 г.) както следва:
 - а) микробиологични;
 - б) спермален анализ;
 - в) за трансмисивни инфекции;
 - г) кръвногрупова принадлежност и резус фактор;
 - д) хормонални – преди КОХС;
 - е) на кръвни картини, биохимия и хемостаза преди КОХС;
 - ж) други специфични изследвания (генетични, имунологични и пр.);

3. изследвания извън посочените в Наредба №28 от 2007 г. за дейности по асистирана репродукция, независимо от момента на извършването им;
4. индукция на овулацията и/или КОХС с кломифен цитрат и др. СЕРМ;
5. инсеминации от партньора или дарител;
6. ембриоредукция;
7. предимплантационна генетична диагностика или скрининг (PGD/PGS);
8. ин витро матурация (IVM);
9. ооцитна донация;
10. ембриодонация;
11. GIFT, ZIFT и др. подобни;
12. тестикуларна и/или епидидимална биопсии (TeSE, PESA, MESA).

Чл. 26. (1) Фондът финансира посоченото в чл. 25, ал. 1 и 2 при лица с безплодие, лечимо преди всичко с методите на АРТ и по-конкретно чрез ин витро оплождане при наличие на следните индикации:

1. тубарен стерилитет при жената (МКБ-Х: N97.1):
 - а) липса на маточни тръби двустранно (оперативно отстранени);
 - б) едностранна липса с контралатерална непроходимост или стеноза;
 - в) двустранна непроходимост на маточните тръби (вкл. след стерилизация);
 - г) едностранна непроходимост с контралатерална стеноза;
 - д) двустранна интерстициална или истмична стеноза;
 - е) състояние след пластика на маточните тръби, най-малко 12 месеца след пластиката, при положение че не е настъпвала вътрематочна бременност;
 - ж) ендометриоза, засягаща аднексите и свързана с безплодието при жени над 35 години, а при жени до 35

години – само след лечебен курс с агонисти на гонадолиберина по програма на Националната здравноосигурителна каса (НЗОК), след края на което в продължение на 6 месеца не е настъпила бременност;

2. стерилитет, свързан с мъжки фактор (МКБ-Х: N97.4):

а) обструктивна azoospermia, при положение, че са налице данни (клинични и хистологични) за наличие на достатъчна сперматогенеза;

б) олиго- и/или астено- и/или тератозооспермия, налагаща АРТ чрез IVF или ICSI с поне два от следните параметри:

аа) обем на еякулата <1.0 мл;

бб) концентрация на сперматозоидите <20 милиона/милитър;

вв) сперматозоиди с добра подвижност <40% (grade 1-2);

гг) сперматозоиди с добра морфология <30% (по СЗО) или <15% (по Крюгер);

дд) наличие на спермоантитела при мъжа и/или жената;

3. стерилитет при жената, свързан с липса на овулация поради LUFs;

4. безплодие с неизяснена чрез конвенционалните диагностични методи етиология.

Чл. 27. Не се извършва финансиране по реда на този правилник, независимо от наличие на индикациите по чл.26 в следните случаи:

1. съществуват контраиндикации съгласно Наредба №28 от 2007 г. за дейности по асистирана репродукция;

2. липсващ или ограничен яйчников резерв със стойности на ФСХ повече от 12.5 mIU/ml.

Чл. 28. (1) За финансиране на дейностите по асистирана репродукция директорът на фонда сключва договор с лечебни заведения, които отговарят на следните изисквания:

1. имат издадено разрешение от министъра на здравеопазването по чл. 131, ал. 1 от Закона за здравето;

2. акредитирани са по реда на Наредба №18 от 2005 г. за критериите, показателите и методиката за акредитация на лечебните заведения (обн. ДВ, бр.54 от 2005 г.; изм. ДВ, бр.67 от 2006 г.; изм. ДВ, бр.77 от 2008 г.; изм. ДВ, бр.11 от 2009 г.).

(2) Към договора по ал. 1 се прилага ценоразпис на предоставяните медицински услуги от лечебното заведение, утвърден от ръководителя на лечебното заведение.

ГЛАВА ПЕТА

ОРГАНИЗАЦИЯ НА РАБОТА

Чл. 29. (1) За сключване на договор по чл.28 лечебните заведения подават заявление до директора на фонда.

(2) Документите по чл.28 се предоставят на фонда служебно от Звеното за подпомагане на център "Фонд за асистирана репродукция".

Чл. 30. (1) За включване в списъка по чл.22, ал.1 експертите подават заявление до директора на фонда.

(2) Списъкът с експертите се обявява на Интернет страницата на Министерството на здравеопазването.

Чл. 31. (1) За организационно и финансово подпомагане за извършване на дейности по асистирана репродукция жената, която желае да се подложи на ин витро процедура подава заявление по образец съгласно приложение №2, към което прилага:

1. медицинска документация, удостоверяваща наличие на индикации по чл.26 както следва:

а) за индикации по чл.26, ал.1, т.1: документи от извършването на един или повече от следните методи: ХСГ и/или лапароскопия и/или лапаротомия; ехографското изследване не е доказателствен метод;

б) за индикации по чл.26, ал.1, т.2: документи от извършването на два или повече спермални анализа с най-малко един месец между тях в повече от едно лечебно заведение, получило разрешение по чл.131,

ал.1 от Закона за здравето, последният от които е извършен преди не по-повече от 1 година преди подаване на заявлението; ползват се критериите на Световната здравна организация (СЗО) за нормоспермия, като е желателно поне едно от изследванията да е с морфология, оценена по стриктните критерии на Крюгер;

- в) за индикации по чл.26, ал.1, т.3: документи относно поне три цикъла с ехографски разчитания и снимки;
- г) за индикации по чл.26, ал.1, т.4: данни за безплодие в период поне от две години, лекувано чрез конвенционални методи, вкл. с реализирани поне четири цикъла с вътрематочни инсеминации (IUI);

2. етапна епикриза, в която задължително се отбелязва и липсата на контраиндикации съгласно Наредба №28 от 2007 г. за дейности по асистирана репродукция;

3. медицинска документация, удостоверяваща липса на обстоятелството по чл.27, т.2;

4. копие на лична карта, заверено от заявителя с гриф "вярно с оригинала";

5. декларация, удостоверяваща липсата на кръвно родство по права линия и по съребрена линия до четвърта степен между заявителката и нейния партньор по образец съгласно приложение №3;

6. информирано съгласие от заявителката и партньора по образец съгласно приложение №4;

7. декларация от заявителката, че не е поставена под запрещение по образец съгласно приложение №5, освен в случаите по т.3.1. от раздел IV на приложение №1 към чл.1, ал.1, т.1 от Наредба №28 от 2007 г. за дейности по асистирана репродукция (обн. ДВ, бр.55 от 2007 г.);

8. декларация от партньора на заявителката, че не е поставен под запрещение по образец съгласно приложение №6, освен в случаите по т.3.1. на раздел IV от приложение №1 към чл.1, ал.1, т.1 от Наредба №28 от 2007 г. за дейности по асистирана репродукция.

(2) Медицинската документация се подготвя от лечебно заведение, получило разрешение за дейности по асистирана репродукция съгласно чл.131, ал.1 от Закона за здравето.

(3) Документите по ал.1 се прилагат, когато жената, която желае да се подложи на ин витро процедура подава заявление за първи път.

(4) В останалите случаи се прилага само заявление, етапна епикриза и декларация, че няма промяна в обстоятелствата, удостоверени с документите, подадени с първото заявление.

(5) Заявителката предоставя писмена информация до директора на фонда за резултатите от проведената ин витро процедура в срок до 1 месец след настъпване на забременяване (раждане).

Чл. 32. (1) Заявленията по чл.30 и чл.31 с приложените към тях документи се предоставят по опис в Звеното за подпомагане на фонда.

(2) В срок 3 дни от постъпване на заявлението по чл.30, ал.1 ръководителят на звеното го предоставя на директора на фонда.

(3) В срок 7 дни от постъпване на заявлението по чл.31 ръководителят на звеното го предоставя на директора на фонда (с доклад по пълнотата на представените документи от юрист) за разглеждане от обществения съвет.

Чл. 33. По всяко заявление по чл.31 директорът на фонда определя двама докладчици, членове на обществения съвет, от които единият задължително медицински специалисти с призната специалност "акушерство и гинекология", а при необходимост и външен експерт от списъка по чл.30, ал.2.

Чл. 34. (1) Лицата по чл.33 разглеждат документите и изготвят доклад по всяко постъпило заявление, който съдържа:

1. предложение за одобряване или неодобряване на заявителя за извършване на асистирана репродукция;
2. мотиви за взетото решение съобразно индикациите по чл.26;
3. данни за обстоятелствата по чл.27;

4. предложение за размера на отпусканата парична сума;
5. лечебно заведение за извършване на дейността по асистирана репродукция, посочено от заявителя;
6. срок, до който да бъде извършена процедурата по асистирана репродукция, който не може да бъде по-дълъг 6 месеца;

(2) Лицата по чл.22, ал.1 изразяват становище само относно съответствие на подадените документи с чл.26, чл.27, чл.31, ал.1, т.1, 2 и 3.

Чл. 35. (1) Докладите се предоставят на обществения съвет и се разглеждат по реда на постъпване на заявленията.

(2) Общественият съвет изготвя месечен график за своята работа, който се утвърждава с мнозинство не по-малко от половината от присъствалите на заседанието, на което той е утвърден.

(3) В графика по ал. 2 се включват не по-малко от 200 и не повече от 400 заявления.

Чл. 36. (1) Общественият съвет провежда заседания не по-малко от веднъж месечно. При насрочване на заседанията се вземат предвид сроковете за произнасяне съгласно този правилник и графика по чл.35, ал.3.

(2) Заседанията се свикват от директора на фонда, а в негово отсъствие – от лицето по чл.8.

(3) Заседанията се ръководят от директора на фонда, който не участва в гласуването.

(4) Заседанията на обществения съвет са редовни, ако на тях присъстват не по-малко от 1/2 от членовете му.

(5) На заседанието присъстват външните експерти, които са изготвили становища по заявления, включени в дневния ред за съответното заседание. Тези лица не гласуват при вземането на решения от обществения съвет.

Чл. 37. (1) Не могат да изготвят доклад/станoviще и да участват в заседание на обществения съвет негови членове и външни експерти, които:

1. работят или са членове на органите за управление и

контрол на лечебното заведение, което заявителят е избрал за извършване на дейностите по асистирана репродукция;

2. са съпруг, роднини по права или съребрена линия до IV степен със заявителите.

Чл. 38. (1) Общественият съвет взема решение по всеки доклад по чл. 34, което съдържа:

1. предложение за одобряване или неодобряване на заявителя за извършване на асистирана репродукция;

2. мотиви за взетото решение съобразно индикациите по чл.26;

3. данни за обстоятелствата по чл.27;

4. в случаите, когато се предлага одобряване на заявителя – предложение за размера на отпусканата парична сума на съответното лечебно заведение;

5. лечебно заведение за извършване на дейността по асистирана репродукция, посочено от заявителя;

6. срок, до който да бъде извършена процедурата по асистирана репродукция, който не може да бъде по-дълъг 6 месеца.

(2) Решенията по ал.1 се взимат с мнозинство повече от 1/2 от присъстващите.

(3) Когато общественият съвет констатира непълноти и неточности в заявлението и приложената документация се уведомява заявителката като срокът по чл.39, ал.2 спира да тече до тяхното отстраняване.

(4) За всяко заседание се изготвя протокол, който съдържа: разгледаните заявления, решенията по ал.1 и резултатите от гласуването. Протоколът се подписва от всички присъствали членове на обществения съвет.

Чл. 39. (1) Въз основа на решението на обществения съвет директорът на фонда, в тридневен срок от заседанието, на което е взето решението издава заповед за организационно и финансово подпомагане на заявителя, в която посочва размерът на отпусканата парична сума, избраното от лицето лечебно заведение, срокът, до който да бъде извършена процедурата или

прави мотивиран отказ.

(2) Заповедите ал.1 се издават в срок един месец от подаване на заявлението.

(3) Когато директорът на фонда констатира непълноти и неточности в заявлението, приложената документация или изготвения доклад връща документите в общественения съвет за тяхното отстраняване.

(4) В случаите по ал. 3 срокът по ал. 2 спира да тече до отстраняване на непълнотите и неточностите.

(5) Размерът на отпуската парична сума е до 5000 лв. и включва средства за провеждане на медицински изследвания, ин витро процедура и за лекарствени продукти.

(6) Съобщаването на заповедите се извършва от Звеното за подпомагане на център "Фонд за асистирана репродукция".

(7) Заповедите по ал.1 подлежат на оспорване по реда на Административнопроцесуалния кодекс.

ГЛАВА ШЕСТА

ОТЧЕТНОСТ И КОНТРОЛ

Чл. 40. (1) Паричната сума, определена със заповед на директора на фонда, се отпуска на лечебното заведение, избрано от заявителя въз основа на сключен договор между фонда и лечебното заведение.

(2) Заплащането на дейностите по чл.25, ал.1 и 2 се осъществява чрез банков превод в български лева по посочена банкова сметка от лечебното заведение на два етапа: авансово и отложено;

1. първи етап – авансово, в размер на 40% от максималната одобрена със заповедта по чл.39, ал.1 сума и се извършва след започване на хормонална стимулация на пациентката, за което лечебното заведение представя:

а) заявление, съдържащо информация, че е започнала хормонална стимулация по образец съгласно приложение №7;

б) проформа фактура;

в) декларация от заявителката, че лечебното заведение ѝ е предоставило информация за всички дейности, лекарствени продукти и цени преди извършване на дейностите по асистирана репродукция.

2. втори етап – отложено, в размер на направените от лечебното заведение разходи над размера по т.1, но не повече от определената със заповедта по чл.39, ал.1 сума и се извършва след приключване на дейностите по асистирана репродукция, за което лечебното заведение представя:

а) подробна епикриза;

б) протокол, подписан от заявителката и лечебното заведение, в който са описани всички извършени дейности и приложени лекарствени продукти, техният вид, количество и цени;

в) фактура, съдържаща пълно описание и стойност на извършените дейности и използваните лекарствени продукти;

г) медицинска документация за извършените дейности по чл.25, ал.1.

(3) Фондът изплаща сумите по ал.2, т.1 и 2 в срок до 14 дни от представяне на документите по ал.2, т.1, съответно т.2.

(4) При констатиране на непълноти и неточности в представената документация срокът по ал.3 спира да тече до тяхното отстраняване, за което се уведомява лечебното заведение.

(5) При прекъсване на процедурата по асистирана репродукция по медицински показания документите по ал.2, т.2 се подават в срок до 14 дни от прекъсването, а определената по реда на чл.42 сума се заплаща от лечебното заведение в срок до 14 дни от уведомяването му от директора на фонда.

Чл. 41. Авансовото плащане се извършва след разглеждане на документите по чл.40, ал.2, т.1 от служителите на фонда с медицинско и икономическо образование.

Чл. 42. (1) Отложеното плащане се извършва при спазване на следната процедура:

1. в тридневен срок от постъпване на документите по чл.40, ал.2, т.2 директорът на фонда ги предоставя на лицата по чл.33, придружени със становище на главния счетоводител на фонда (или друго лице с икономическо образование от администрацията на фонда) по финансовата документация;

2. ако лицето по т.1 констатира непълноти или неточности от финансов характер директорът на фонда връща документите;

3. в срок до 7 дни от предоставяне на документите общественят съвет разглежда документацията и взема решение, което съдържа:

а) предложение до директора на фонда за изплащане на отпуснатите суми или за отстраняване на непълноти и неточности;

б) мотиви за предложението по буква "а";

4. решенията по т. 3 се взимат с мнозинство повече от 1/2 от присъстващите;

5. за всяко заседание се изготвя протокол, който съдържа: номерата на заявленията на разгледаните медицински и финансови документи, решението по т.3, и резултатите от гласуването. Протоколът се подписва от всички присъствали членове на обществения съвет.

(2) Не могат да участват в заседание на обществения съвет негови членове, които работят или са членове на органите за управление и контрол на лечебното заведение, чиято документация се разглежда.

Чл. 43. Въз основа на предложението на обществения съвет фондът изплаща по банков път съответната парична сума на лечебното заведение в срок до 4 дни от представяне на пълна финансова и медицинска документация.

Чл. 44. (1) При настъпване на бременност лечебните заведения предоставят данни на директора на фонда и прилагат мониторинг за състоянието на децата и родилките при раждане, ако разполагат с такава информация.

(2) Лечебните заведения подават информацията по ал. 1 по образец съгласно приложение №8.

Чл. 45. Лечебните заведения, които извършват дейности по асистирана репродукция, финансирани със средства на фонда, подлежат на съвместен контрол от Министерството на здравеопазването, Изпълнителната агенция по трансплантация и фонда.

Чл. 46. Контролът по чл.45 се осъществява чрез извършване на следните видове проверки:

1. периодични – веднъж на три месеца, като се избира лечебно заведение на случаен принцип и се разглеждат минимум 3 пакета финансова и медицинска документация;
2. внезапни – на всеки 250 извършени процедури се проверява един пакет финансова и медицинска документация;
3. по сигнал – извършва се проверка по всеки постъпил сигнал.

Чл. 47. При констатиране на нарушения на дейности по асистирана репродукция се прилага чл.223 от Закона за здравето, като директорът на фонда може да прекрати договора със съответното лечебно заведение.

ПРЕХОДНИ И ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

§ 1. Заявленията по този правилник се подават до директора на фонда на адрес: София, бул. "Акад. Иван Гешов" №15.

§ 2. (1) Договорите по чл.29 се сключват в срок до 10 дни след подаване на заявлението.

(2) Списъкът по чл.30 се обявява на Интернет страницата на Министерството на здравеопазването в срок до 20 дни след влизане в силата на правилника.

§ 3. Правилникът се издава на основание чл.60, ал.2 от Закона за администрацията и чл.2, ал.2 и чл.7, ал.2 от Постановление №25 на Министерския съвет от 2009 г. за създаване на Център "Фонд за асистирана репродукция" (обн. ДВ, бр. 13 от 2009 г.)

§ 4. Правилникът влиза в сила от деня на обнародването му в Държавен вестник.

МИНИСТЪР:
д-р Евгений Желев

ДОКЛАД за дейността на Център "Фонд за асистирана репродукция" за година

1. ОЦЕНКА НА РЕЗУЛТАТИТЕ И ЕФЕКТИВНОСТТА (видове показатели)
а) брой преминали двойки, финансирани от Фонда; б) средна възраст на пациентите (на жените); в) брой и относителен дял на т.нар. low-responders (< от 5 овоцита); г) брой и относителен дял на хиперстимулираните (> 20 овоцита); д) брой и относителен дял на клиничните бременности (според критериите: наличие на плоден сак в матката, видим чрез трансвагинална ехография или реализирана извънматочна бременност); е) брой и относителен дял на ражданията; ж) брой и относителен дял на родените деца; з) брой и относителен дял на двуплодни и триплодни бременности; и) съотношение на половете на новородените; к) гестационен срок, тегло и дължина (когато са известни);
2. РАЗПРЕДЕЛЕНИЕ ПО ВЪЗРАСТОВИ ГРУПИ:
а) < 30 г. б) 30-35 г. в) 36-39 г. г) >39 г.
3. ОЦЕНКА НА РЕЗУЛТАТИТЕ ПО ВЪЗРАСТОВИ ГРУПИ:
а) брой и относителен дял на клиничните бременности; б) брой и относителен дял на ражданията; в) брой и относителен дял на родените деца;
4. РАЗПРЕДЕЛЕНИЕ ПО ОТГОВОРА КЪМ КОХС:
а) лош отговор (low-responders: 0-4 овоцита); б) добър отговор (normal responders: 5 – 20 овоцита); в) хиперстимулирани (над 20 овоцита)
5. ОЦЕНКА НА РЕЗУЛТАТИТЕ ПО ГРУПИ СПОРЕД КОХС:
а) брой и относителен дял на клиничните бременности; б) брой и относителен дял на ражданията; в) брой и относителен дял на родените деца; г) брой и относителен дял на двуплодни и триплодни бременности;
6. ВИДОВЕ, БРОЙ И ОЦЕНКА НА УСЛОЖНЕНИЯТА:
а) тежък ОХСС; б) кръвотечение, налагащо хоспитализация; в) инфекция и възпаление, налагащо хоспитализация; г) други СНР и СИ (ако има такива).
7. ФИНАНСОВ ОТЧЕТ ЗА ДЕЙНОСТТА НА ФОНДА.
8. ПРЕДЛОЖЕНИЯ ЗА ОПТИМИЗИРАНЕ ДЕЙНОСТТА НА ФОНДА.

Дата:

Директор:

(име, подпис, печат)

Приложение № 2 към чл. 31, ал. 1

**ЗАЯВЛЕНИЕ за финансово и организационно
подпомагане за извършване на асистирана
репродукция със средства от Център
"Фонд за асистирана репродукция"**

Заявител: (трите имена на жената)	
ЕГН	
Лична карта №. издадена от	
Постоянен адрес	
Адрес за кореспонденция	
Телефон за контакт	
e-mail:	
Гражданство	
Семейно положение	
Трите имена на съпруга (партньора)	
ЕГН на съпруга (партньора)	
Индикация съгласно чл. 26	
Наименование на избраното от заявителката лечебно заведение	

Дата:

Име и подпис на заявителя:

ДЕКЛАРАЦИЯ

Долуподписаните:

.....
(трите имена и ЕГН на жената,)

и

.....
(трите имена и ЕГН на партньора,)

ДЕКЛАРИРАМЕ, че не сме в кръвно родство по права линия и по съребрена линия до четвърта степен по между си.

Дата.....

Име и подпис на жената:

гр./с.....

Име и подпис на партньора:

ДЕКЛАРАЦИЯ

Долуподписаните:

.....
(трите имена и ЕГН на жената)

и

.....
(трите имена и ЕГН на партньора)

ДЕКЛАРИРАМЕ, че сме съгласни с условията и реда за организационно и финансово подпомагане за извършване на асистирана репродукция със средства от Център “Фонд за асистирана репродукция”.

Дата.....

Име и подпис на жената:

гр./с.....

Име и подпис на партньора:

Долуподписаната:

.....
(трите имена и ЕГН на жената)

Информирана съм, че максималният размер на сумата, която може да ми бъде предоставена от Център „Фонд за асистирана репродукция” е 5000 лв. (пет хиляди лева). Съгласна съм с това условие.

Информирана съм, че съм задължена да предоставя на директора на фонда писмена информация за резултатите от проведената ин витро процедура.

Дата.....

Име и подпис на жената:

ДЕКЛАРАЦИЯ

Долуподписаната:

.....

(трите имена и ЕГН на жената)

ДЕКЛАРИРАМ, че не съм поставена под запрещение.

Дата.....

Име и подпис на жената:

гр./с.....

ДЕКЛАРАЦИЯ

Долуподписаният:

.....
(трите имена и ЕГН на партньора)

ДЕКЛАРИРАМ, че не съм поставен под запрещение.

Дата.....

Име и подпис на лицето:

гр./с.....

ЗАЯВЛЕНИЕ

от.....
(наименование на лечебното заведение)

Моля да ми бъде изплатена сумата,
представляваща 40 % от максималната одобрена сума за
финансово подпомагане на:

.....
(трите имена на пациентката)

съгласно заповед №.....на директора на
Център "Фонд за асистирана репродукция".

Представям следните документи, че е стартирала процедура по
стимулация на.....
(дата)

име и подпис на лицето, представляващо
леченото заведение

печат на лечебното заведение

име и подпис на пациентката
дата

Приложение №8 към чл.44, ал.2

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПАТОЛОГИЯ НА БРЕМЕННОСТТА И ДАННИ ЗА ПЛОДА ПРИ IVF/ICSI ПРОЦЕДУРА**Информация за майката**

Име: _____;

Дата на раждане: _____; Ръст (см): _____;

Информация за безплодието:

Тубарен фактор _____; Неуточнен _____; Ендометриоза _____;

Мъжки фактор _____; PCOS _____; Други _____

Тегло преди бременността: _____ Тегло преди раждането: _____

Дата на последен редовна менструация: _____

Пушени по време на бременността: НЕ _____; ДА _____

Ако ДА, колко средно цигари на ден

Алкохол по време на бременността: НЕ _____; ДА _____

Ако ДА, колко средно питиета на седмица

Медикаменти, използвани по време на бременността: НЕ _____; ДА _____;

Съществуваща хипертония преди бременността: НЕ _____; ДА _____

Ако ДА, диагнозата базирана на:

Диабет, извън бременността: НЕ _____; ДА _____

Ако ДА, диагнозата базирана на:

Матка: Нормални размери _____; Извън норма _____

Инфекции на пикочния тракт: НЕ _____; ДА _____

Ако ДА, диагнозата базирана на:

Преeklampсия: НЕ _____; ДА _____

Ако ДА, диагнозата базирана на:

Гестационен диабет: НЕ _____; ДА _____

Ако ДА, диагнозата базирана на:

Абрупцио на плацента: НЕ _____; ДА _____

Ако ДА, диагнозата базирана на:

Индукция на раждането: НЕ _____; ДА _____

Ако ДА, медикаменти:

Начин на раждане:

Вагинално-спонтанно _____; Вагинално-форцепс: _____; Вагинално-вакуум _____;

Цезарово сечение _____;

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПАТОЛОГИЯ НА БРЕМЕННОСТТА И ДАННИ ЗА ПЛОДА
ПРИ IVF/ICSI ПРОЦЕДУРА

Информация за плода

Бременност: Едноплодна____; Двуплодна____; Триплодна____; Четирплодна или повече _____
Дата на раждане _____
Пол: Мъжки____; Женски____; Хермафродит _____
Гестационна седмица: _____
Тегло при раждането (гр): _____
Apgar score: 1 мин. _____; 5 мин. _____; 10 мин. _____; Не е правен _____;
Интракраниални хеморагии : НЕ _____; ДА _____;
Сърдечен арест: НЕ _____; ДА _____;
Сепсис: НЕ _____; ДА _____;
Респираторен дистрес синдром: НЕ _____; ДА _____;
Кръвно-газов анализ: Артериално _____; Венозно _____; Не е правено _____;
База _____; рН _____;
Дихателна реанимация: НЕ _____; ДА _____;
Аномалии на плода: НЕ _____; ДА _____; Ако има, да се изброят по-долу:

Състояние на детето в момента на раждане: Живо _____; Мъртвородено _____;
Аутопсия: НЕ _____; ДА _____; Не може да се осъществи _____;
При аутопсията е установено: _____

Дата на изписване: _____